EXTRACTION AND PURIFICATION OF DNA AND EQUIPMENT THEREFOR

Publication number: JP9047278 (A)

Also published as:
Publication date: 1997-02-18

inventor(s): FUJISHIRO MASATOSHI; TOGASHI AKIO; TANI YOICHIRO; SHI US5645723 (A) ISHII TAKAMARO +

Applicant(s): TOMY SEIKO KK +

Classification:

- international: C12N15/09; B01D61/18; B01L3/00; C07H21/04; C12M1/00; C12M1/12; C12N15/10; G01N35/02; G01N35/00; G01N35/04;

C12M1712; C12M13710; G07N33702; G07N33701; G07N33701; G01N35/10; C12M15/09; B01D61/18; B01L3/00; C07H21/00; C12M1/00; C12M1/12; C12N15/10; G01N35/02; G01N35/00; G01N35/04; G01N35/10; (IPC1-7); C12N15/09; C12M1/00;

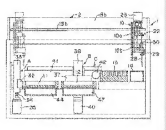
G01N35/04; G01N35/10; (IPC1-7): C12N15/09; C12M C07H21/04: C12M1/12

- European: B01D61/18; B01L3/00C6D2; C12N15/10A3; G01N35/02P

Application number: JP19950199391 19950804 Priority number(s): JP19950199391 19950804

Abstract of JP 9047278 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To enable the extraction and purification of DNA from a plurality of specimens. SOLUTION: The figure shows a DNA extraction and purification device. A pipetting unit 10 can be horizontally moved along a rail 19b with a transfer unit. In addition, this device is equipped with uber acks 11, 12 which can be transferred in horizontal and vertical directions. To the tube racks 11, 12, a filter tube for extracting and purifying DNA (not shown in the figure) is arranged and a waste solution tray 44 and a recovery tray 47 are are arranged under these racks 11, 12. These waste liquid tray 44 and recovery tray 47 are respectively equipped with inlets to be connected to a vacuum pump (not shown).



Data supplied from the espacenet database - Worldwide

(12) 公開特許公報(A)

(II)特許出願公開番号 特開平9-47278

(43)公開日 平成9年(1997)2月18日

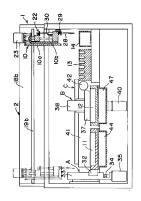
最終頁に続く

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FΙ				技術表示箇所
C 1 2 M 1/00			C 1 2 M	1/00		A	
C 0 7 H 21/04			C07H 2	1/04		В	
C 1 2 M 1/12			C 1 2 M	1/12			
# C 1 2 N 15/09	ZNA	9162-4B	C12N 1	5/00	ZNAA		
			審查請求	未請求	請求項の数9	OL	(全 12 頁)
(21)出願番号 特願平7-199391		(71) 出願人	0001344	186			
				株式会社	生トミー精工		
(22) 出願日	平成7年(1995)8月4日			東京都	東馬区旭町2丁	月2番	2号
			(72)発明者	藤城 正	E軟		
				東京都線	東馬区旭町2丁	目2番	2号 株式会
				社トミー	一精工内		
			(72)発明者	宮樫 明	明男		
					東馬区旭町2丁	目2番	2号 株式会
				社トミー	一精工内		
			(72)発明者	谷 祥-	一郎		
					東京都練馬区旭町2丁目2番12号 材 社トミー精工内		

(54) 【発明の名称】 DNA抽出精製方法及び装置

(57)【要約】

【課題】 DNAの抽出機製を短時間で行うこと。 【解決手段】 図はDNAの抽出機製装置1を示す。分 注ユニット10は移送装置により、レール195を水平 方向に移送できる。また。この装置1には水平方向、重 直方向に移送できる。また。この装置1には水平方向、重 のまた。エーブラック11、12には、図元されていな いDNAを抽出機製するためのフィルターチューブが配 設される。これらのチューブラック11、12の下方に は、廃液パット44、回収パット47が配設される。廃 液パット44、回収パット47が配設される。成 が、裏空ポンプに経続されるの入口が配設される。



【特許請求の顧用】

【請求項1】 第1フィルターチューブを配設した第1 チュープラック及び第2フィルターチュープを配設した 第2チューブラックを移送装置で移送することにより、 両チューブラックを上下に重ね合わせて減圧室を形成 し、形質転換体培養液を第1フィルターチューブに集菌 して、溶菌及び不要蛋白質や染色体DNAの変性、必要 に応じてRNAの分解を行い、真空装置により、第1フ ィルターチューブにより不純物を濾過して、第2フィル ターチュープでDNAを吸着、洗浄、溶出する工程を順 10 次に行うDNA抽出精製方法。

【請求項2】 DNAを抽出精製するための第1フィル ターチューブを配設した第1チューブラックと、DNA を抽出精製するための第2フィルターチューブを配設し た第2チューブラックと、上記第1のフィルターチュー プと第2のフィルターチューブのフィルタを吸引するた めの真空装置とを備えたDNA抽出精製装置。

【請求項3】 上記第1フィルターチューブは、少なく ともトラップフィルター及びメンプランフィルターを含 み、上記第2フィルターチューブは、少なくともガラス 20 繊維フィルター、ガラスパウダー層及びメンブランフィ ルターを含んで成る請求項2に記載のDNA抽出精製装 置。

【請求項4】 上記第1チューブラックまたは第2チュ ープラックの底部と気密に当接可能な廃液パットを備 え、上記第1チューブラックまたは第2チューブラック の底部と廃液パットとにより減圧室を形成したことから 成る請求項2に記載のDNA抽出精製装置。

【請求項5】 第2チューブラックの底部と気密に当接 可能な回収パットを備え、第2チューブラックの底部と 30 回収パットとにより減圧室を形成したことから成る請求 項2に記載のDNA抽出精製装置。

【贈求項6】 少なくとも上記第1チューブラック及び 第2チューブラックのいずれかに、底壁から内側壁を貫 **通する通路を設けるとともに、上記第1チューブラック** と第2チューブラックを重合わせて減圧室を設けて成る 請求項2に記載のDNA抽出精製装置。

【請求項7】 上記第1チューブラックを縦方向に移送 する第1移送装置と、第2チュープラックを縦方向に移 送する第2 移送装置と、少なくとも上記第1 チューブラ 40 【0006】 ックと第2チュープラックのいずれか1つを横方向に移 送する第3移送装置と、上記第1~第3の移送装置及び 上記真空装置とを制御するための制御手段とを備えたこ とから成る請求項2に記載のDNA抽出精製装置。

【請求項8】 上記第1チューブラックおよび第2チュ ープラックに、上記第1フィルターチュープ及び第2フ イルターチューブを規則通りに配置したかを判定するた めのチューブ有無確認センサーを設けたことから成る請 求項2に記載のDNA抽出精製装置。

【請求項9】 上記回収バット内に回収チューブを収納 50 着、洗浄、溶出する工程を順次に行うDNA抽出精製方

する回収ラックを配設したかを判定するための回収ラッ ク有無確認センサーを設けたことから成る請求項5に記 載のDNA抽出精製装置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、多検体試料からD NAを短時間に抽出精製するDNA抽出精製方法及び装 置に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、大陽菌等を形質転換した形質転換 体からプラスミドDNA(核外遺伝子)を抽出精製する 方法として、煮沸法 [BOLING METHOD (Holmes, D. S. 及びM Qui ql ev. 1981, Anal, Bi ochem 114: 193) 1や アルカリ溶菌法 [ALKALI NE LYSI S METHOD (Birnboim H. C. 及びJ. Dolv. 1979, Nucleic Acids Res. 7:151 3) | 等が行われている。しかし、これらの方法は、フ ェノール、クロロホルム等の危険試薬を使用し、手間の かかる方法であった。

【0003】さらに、高純度の精製試料を得る方法とし て、塩化セシウム密度勾配遠心分離法によるプラスミド DNAの抽出精製方法がある。この方法は、高純度精製 の代表的なものであるが、実施に長時間を要し、試料処 理本数は、一度に10本程度である。また、従来の方法 を自動化した機器も開発されているが、このような機器 も一般的に高価であったり、処理サンプル数が少ない等 の欠点を有しており、実用的には問題があった。

[0004] 【発明が解決しようとする課題】形質転換法は、遺伝子 操作の基本技術であり、ライフサイエンスあるいはバイ オテクノロジーの研究開発にとって不可欠である。した がって、この方法によって得られた形質転換体(特に、 大腸菌等を形質転換したもの)から核外遺伝子DNA を、高い安全性のもとに、全自動で短時間かつ高純度で 抽出精製することが望まれていた。

【0005】本発明は上記課題に鑑みてなされたもの で、形質転換体で複製増幅された核外遺伝子DNA(プ ラスミドDNA)を、終夜培養液から全自動で安価に抽 出精製することのできるDNA抽出精製方法及び装置を 提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】以上の目的は、第1フィ ルターチューブを配設した第1チューブラック及び第2 フィルターチュープを配設した第2チュープラックを移 送装置で移送することにより、両チューブラックを上下 に重ね合わせて減圧室を形成し、形質転換体培養液を第 1フィルターチューブに集菌して、溶菌及び不要蛋白質 や染色体DNAの変性、必要に応じてRNAの分解を行 い、真空装置により、第1フィルターチューブにより不 統物を濾過して、第2フィルターチュープでDNAを吸 法によって達成される。

【0007】また、以上の目的は、DNAを抽出精製す るための第1フィルターチューブを配設した第1チュー プラックと、DNAを抽出精製するための第2フィルタ ーチューブを配設した第2チューブラックと、上記第1 のフィルターチューブと第2のフィルターチューブのフ ィルタを吸引するための真空装置とを備えたDNA抽出 精製装置によって達成される。

[0008]

【発明の実施の形態】以下、本発明のDNAの抽出精製 方法及び装置の実施形態について、図面を参照しながら 説明する。

【0009】 図1は、本発明に係るDNA抽出精製装置 1の全体図である。この抽出精製装置1は本体2とワゴ ン3とから成る。本体2は、前面に操作パネル4、ドア 5、真空圧計6及びワゴン3との配管類等を接続する接 続口7を配設している。また、本体2の側部には電源ス イッチ8を、背後には電源コード9を配設している。な お、図示されていないが、ドア5にはドア開閉の輸出ス イッチを配設している。

【0010】図2及び図3は本体2の内部構造を示す。 本体2は、分注ユニット10、第1チュープラック1 1、第2チューブラック12、リザーバー13及びピペ ットチュープスタンド14から成る。分注ユニット10 は、本体2の内部を横方向に移動することができる。こ の機構を説明すると図4の平面図に示すように、分注ユ ニット10はメインプラケット10aにボールナット1 5 a を取付け、これをボールねじ15 b に螺合させてい る。モーター16を駆動すると、ベルト17の回転によ リポールねじ 15b が回転し、分注ユニット 10 は案内 30 板18a、18bに取付けているレール19a、19b に沿って横方向に移動する。

【0011】分注ユニット10には、メインブラケット 10 aに高さ期整用モーター20を取付けている。高さ **調整用モーター20の軸には、図5に示すようにボール** ねじ21aを取付け、このボールねじ21aにはサブブ ラケット10bに一体的に取付けているボールナット2 1bが螺合している。高さ調整用モーター20を駆動す ると、図3に示すサブプラケット10トに取付けている 分注部22が下方に下がる。

【0012】図5に示すように分注ユニット10は、分 注用モーター23軸にボールねじ24aを取付け、この ボールねじ24aにはピストン取付ステー25aに一体 的に取付けているポールナット24bが螺合している。 分注用モーター23が駆動すると、ステー25aが上下 運動をし、6連のシリンダ26のピストン軸26aもそ れに合わせて上下動をする。シリンダ26は、DNAを 抽出精製する試薬を吸引、排出する。また、ステー25 aが更に下がると、ステー25aの下面がロッド27a

28の外し板27cに取付けられ、外し板27cがピペ ットチップ28を下方に押下げ、ピペットチップ28は 外れる。

【0013】シリンダ26を支持するシリンダブロック 26cの側部には、チューブの有無を判断する6連のチ ューブ有無確認センサー29を取付けている。チューブ 有無確認センサー29は反射型の光電素子を使用してい る。また、図3に示すようにシリンダ26の1つには液 面センサー30を取付けている。この液面センサー30 は吐出動作中における気圧の急変を検出して、液面の高

- さを判断する(特開平5-232124参照)。 【0014】図3に示すように、第1移送装置Aは、第 1チューブラック11を垂直方向に移送するもので、把 持部32にチューブラック11が着脱白在に取付けられ る。把持部32は、案内板33に摺動自在に嵌合し、案 内板33に平行に延設しているボールねじ34に螺合し ている。案内板33の下部に取付けている駆動モーター 35を駆動すると、把持部32はチューブラック11と 一体的に案内板33に沿って上下動する。
- 20 【0015】第2移送装置Bは、第2チューブラック1 2を垂直方向に移送するもので、把持部37にチューブ ラック12が着脱自在に取付けられる。把持部37は、 案内板38に摺動自在に嵌合し、案内板38に平行に延 設しているボールねじ39(図2参照)に螺合してい る。案内板38の下部に取付けている駆動モーター40 を駆動すると、把持部37は案内板38を上下動する。 第3移送装置Cは第2チューブラック12を水平方向に 移送するもので、案内板38は、スライダ板41に摺動 自在に嵌合している。スライダ板41の端部に配設した 駆動モーター42を駆動すると、図示されていないベル トの伝達力により、案内板38ガスライダ板41に沿っ て、水平方向に移動する。

【0016】図6に示すように、第1チューブラック1 1と第2チューブラック12の外観形状は、上述の把持 部32.37に取付けられる取手11a.12aの位置 を除き同一形状である。したがって、それらの底部に形 成されている孔a、bの数や配置箇所も同一であり、こ れらを重ね合わせたときには、孔a、bの位置は上下方 向に一致する。図7及び図8に示すように、各チューブ 40 ラック11,12には、底部にゴム枠11b,12bが 取付けられている。また、各チューブラック11.12 には通路11c、12cが設けられている。この通路1 1 c . 1 2 c は ゴム枠 1 1 b . 1 2 b 及びチューブラッ ク11、12の底部から内側壁を貫通している。 【0017】図3に示すように、第1チューブラック1 1の下方には、廃液パット44を配設している。図7に 示すように、廃液パット44の底部にはワゴン3の廃水 トラップ46を介在して電磁弁50 aに接続される吸入 □44aを配設している。また、廃液バット44の側部 の上端部に当たる。このロッド27aはピペットチップ 50 には、電磁弁50b 50cとそれぞれ接続される吸入 □44b、44cを配設している。これら電磁弁50a ~ 50 c はワゴン3 に配設される真空ポンプ 45 に接続 される。

【0018】図7に示すように、DNA抽出装置1は廃 液パット44に隣接して、回収パット47を配設してい る。回収パット47には、第2チュープラック12の孔 bと同一位置に孔cを設けた回収ラック48を配設し、 孔 c には回収チューブ 4 9 が収納され、孔 c の側部に設 けた孔 d には回収チューブ 4 7 の蓋が収納されている。 この回収チュープ49の配置箇所は、チューブラック1 10 2におけるフィルターチュープ54の配置箇所、すなわ ち孔bに対応して配置され、孔cの形状は、ほぼ回収チ ューブ49と同形状である。回収パット47の底部に は、電磁弁50 dに接続される吸入口47 a が配設され ている。電磁弁50 dは真空ポンプ45に接続される。 また、回収パット47の底部にはシーケンサー60(図 12参照)に電気的に接続されている磁気センサー47 bを取付け、回収ラック48の底部にはマグネット48 aを取付けている。これらの配置箇所は回収ラック48 が所定の場所に配置されたときに対応するように、1つ 20 くためのものである。その詳細については後述する。 または複数箇所に配置する。なお、図7におけるチュー プラック11.12及び回収パッド47内に配設される フィルターチュープ51、54及び回収チューブ49 は、多数配設されているが、図においては、簡略して各 チュープ49.51.54を1つのみ示している。 【0019】図6に示すように、第1チューブラック1 1の底部には、上述したように多数の孔aが穿設され、 図8に示すようにこの孔に第1フィルターチュープ51 が拝通される。フィルターチュープ51は、図9に示す 51bの下部がチュープラック11の孔aを貫通して挿 通される。フィルターチュープ51は、通常、円柱状と し、大きさとしては、g 10~20mm,長さ30~5 0 mmのものを使用することが望ましい。

【0020】第1フィルターチューブ51のフランジ部 5 1 cには、フィルター 5 2 が設けられ、図 1 0 にフィ ルター52の断面図を示す。トラップフィルター52a は、主として形質転換体である大腸菌等の菌体を捕集 し、溶菌するのための層である。材質としては、ガラス 繊維フィルターやボリエチレン樹脂フィルターや不織布 40 1983, J. Mol. Biol., 166,577)に従い形質転換した形質 フィルター等が好ましく、大腸菌等の菌体を立体的に捕 集する特性を備えていることが好ましい。

【0021】メンプランフィルター52bは、主として 凝固タンパク、染色体DNA等の不要物の濾過・除去の ための層である。材質としては、酢酸セルロース、ポリ フッ化ピニリデン等が好ましく、生物学的不活性、低タ ンパク吸着性の特性を備えていることが好ましい。な お、チュープラック11の孔aにフィルターチューブ5 1 が配設されていない箇所には、黒色のめくら枠で気密 に塞がれる。

【0022】図11は、第2チューブラック12の孔に 支持されている第2フィルターチューブ54に配設して いるフィルター55を示す。第2フィルターチュープ5 4は、第1フィルターチューブ51と同一形状であり、 フィルタ55のみ異なる。ガラス繊維フィルター55 a.55bは、主としてプラスミド吸着補助のための層 である。材質としては、微細ホウケイ酸塩ガラス繊維等 が好ましく、生化学的液体に対して不活性の特性を備え ていることが好ましい。

【0023】ガラスパウダー層55cは、主としてDN A吸着のための層である。材質としては、シリカマトリ ックス等が好ましく、水中沈降速度 0 . 2 5 c m / m i n以下の特性を備えていることが好ましい。なお、メン プランフィルター55 dの機能、材質は第1フィルター チュープ51のものと同じである。なお、チューブラッ ク12の孔bにフィルターチューブ52が配設されてい ない箇所には、黒色のめくら栓で気密に塞がれる。 【0024】図8に示すリザーバ13の区画13a~1 3 fはDNAを抽出精製する試薬や洗浄液を注入してお 【0025】図12はDNA抽出精製装置のシステム図 である。制御部であるシーケンサー60が操作パネル 4、分注ユニット10及びチューブラック11.12等 の真空搬送部Dと電気的に接続されている。また、真空 搬送部Dは、ワゴン3の配設した排水トラップ61に配 管により接続される。さらに、真空搬送部Dと真空ポン

【0026】以上、本発明の実施例によるDNAの抽出 ようにトップ51aとボトム51bとから成り、ボトム 30 精製方法および装置の構成について説明したが、次にそ の作用について説明する。

続される。

プ45はケミカルトラップ62を介在して配管により接

【0027】図1におけるDNA抽出精製装置1を作動 させる前に、ドア5を開き第1フィルターチュープ5 1、第2フィルターチューブ54、回収チューブ49、 試薬及びピペットチップ28を所定の場所にセットす る。なお、試料としては、予め形質転換体培養液を図8 に示すフィルターチューブ51に集菌する。これは、宿 主微生物を大陽菌[E.Coli HB101(ATCC33) 694)とし、これをHanahanの方法 (Hanahan, D, 転換体を使用する。

【0028】初めに、DNA抽出精製装置1の電源スイ ッチ8を入れる。このとき、ドア5が正しく閉じられて いれば、図示されていないドア開閉の検出スイッチが検 知して、例えばインターロックソレノイドなどによりド ア5をロックする。そして、分注ユニット10、第1チ ュープラック11および第2チュープラック12を、図 8に示す初期状態の位置に配置する。このときのチュー プラック11.12の配置を模式的に図13のAに示 50 す。図に示すようにチューブラック11.12は、上述 した移送装置A、Bを駆動することによりレベル0~3 (なお、レベルは下の目盛りから順に0、1、2、3と する)の4段階の上下動をし、初期状態ではレベル2の 高さに配置される。DNA抽出精製装置 1は、初期位置 移動終了後ドア5のロックを解除する。

【0029】DNA抽出精製装置1のドア5を開け、図 8に示すようにフィルターチューブ51,54、回収チ ューブ49及びピペットチップ28を所定の場所に配置 する。また、リザーバ13の区画13a~13fに所定 の試薬を注入した後、ドア5を閉じて操作パネル4に配 10 示す位置から図14のAに示す位置に移送する。すなわ 設しているスタートキーを押す。

【0030】 DNA抽出精製装置1は、スタートキーを 押すとセット状態の確認動作を行う。すなわち、チュー ブ有無確認動作では、各チューブラック11,12を図 13のBに示すように、レベル3の位置に配置する。そ して、図8に示す分注ユニット10を水平方向に左右に 往復運動させ、分注ユニット10に配設しているチュー プ有無確認センサー29で、各フィルターチュープ5 1.54の有無を確認する。

【0031】チェック内容は、図6のチューブラック1 1.12の×印にフィルターチューブ51.54が挿入 されているような場合は、チューブラック11と12に おけるフィルターチューブ51、54のセットパターン が同一か、このセットパターンが装置の規則に適合して いるかを確認する。この場合、チューブラック11.1 2の×印以外の孔a、bは、黒色のめくら栓で塞がれて いるので、フィルターチューブ51,54とめくら栓と の、色の反射率の相違をチューブ有無確認センサー29 が検出して、フィルターチューブ51,54のセットパ 一となり、ボーズ状態となる。セットパターンが良のと きは、試薬液量確認動作へ移る。

【0032】試薬液量確認動作では、高さ調整用モータ -20を駆動し、サブブラケット10bを下げ、ピペッ トチューブスタンド14の第1列のピペットチップ28 aを装着する。次いで、分注ユニット10を移送しピペ ットチップ28aをリザーバ13の第1列目の区画13 aの試薬に挿入し、液面センサー30で試薬の液量を判 定する。再び、分注ユニット10をピペットチューブス タンド14上まで移送し、ピペットチップ28aを外し てもとの位置に戻す。そして、同様に第2列のピペット チップ28bで区画13bの試薬の液量を測り、順次、 第3列~第6列まで測り、フィルターチューブ51、5 4の本数に対して、各試薬の量が不足していないかチェ ックする。なお、ピペットチップ28a~28fは区画 13a~13fに対応させて使用する。試薬の量が規定 以上のとき、セットパターンが良のときは、溶菌及び不 要蛋白質や染色体DNAの変性を行い、必要に応じて不 要RNAの分解を行う工程に入る。

【0.0.3.3】溶菌及び不要蛋白質や染色体DNAの変性 50 ラック11とチューブラック12とが重なり減圧室Eを

を行い、必要に応じて不要RNAの分解を行う工程で は、図13のCに示すように、チューブラック11をレ ベル0の位置、すなわち廃液パット44上に当接して配 置される。チューブラック11の底部にはゴム11bを 取付けているので、それらの当接部は気密が保たれる。 そして、真空ポンプ45を2分作動しバルブ44aから 空気を吸引し、フィルターチューブ51から大腸菌以外 の液を濾過する。

【0034】チューブラック11.12を図13のCに ち、DNA抽出精製装置1は、自動制御によりチューブ ラック11をレベル3の試薬の添加位置まで上昇させ、 チュープラック12をレベル1まで下降して、更に左方 に移送する。ここで、分注ユニット10は区画13aか らピペットチップ 28 a が溶菌用試薬を吸引し、この 2 00~400µ Iの溶菌用試薬をフィルターチューブ5 1のトラップフィルター52aに添加し、室温にて10 分間放置する。この工程では、形質転換体を溶菌させ、 核外遺伝子(プラスミドDNA)を細胞外に溶出する。

20 また、この工程で、同時に溶菌用試薬によって不要なR NAを消化する。溶菌酵素としては、リゾチーム(Ivsoz vme)を含み、RNA分解酵素として、リポヌクレアーゼ Aを含むものを使用する。 【0035】次いで、第1のフィルターチューブ51に

よる不純物濾過工程を行う。この工程では、分注ユニッ ト10を移動してピペットチップ28bで、区画13b の試料の完全可溶化処理のための試薬を吸引し、フィル ターチュープ 5 1 のトラップフィルター 5 2 a に添加す る。そして、室温にて5分間放置することにより、試料 ターンを判断する。セットパターンが不可のときはエラ 30 の完全可溶化処理を行った。試料の完全可溶化処理のた めの試薬としては、0.2N水酸化ナトリウム・1%ラ ウリル硫酸ナトリウム溶液を400µ I添加している。 【0036】次いで、分注ユニット10を移動してピペ ットチップ28cで区画13cの3M酢酸カリウム(p H4.8)を吸引し、フィルターチューブ51のトラッ プフィルター52aに300μ | 添加する。そして、室 温にて5分間放置し、塩基性溶液を中和するとともに、 細胞構成タンパク質及び染色体DNAを凝固処理する。 【0037】この後、第2のDNA抽出精製用カートリ 40 ッジでDNAを吸着、洗浄、溶出する工程を行う。この 工程では、分注ユニット 10を移動してピペットチップ 28dで区画13dのDNA吸着のための試薬として8 Mヨウ化ナトリウムNalまたは10Mチオシアン酸ナ トリウム(NaSCN)を吸引し、フィルターチューブ 51に添加する。ここで、チューブラック11.12を 図14のBの位置に移送する。すなわち、チューブラッ ク12をレベル0の位置に下降させ、同じくチューブラ

【0038】この状態では、図7に示すようにチューブ

ック11をレベル2の位置に下降させる。

形成し、チューブラック12と廃液パット44が重なり 減圧室Fを形成する。チューブラック11の底部にはゴ ム枠11かが設けられ、これとチューブラック12の 当接面は気密が保たれる。また、チューブラック12の 底部にゴム12bを取付けているので、これと廃液パッ ト44との当後額は気密が侵たれる。

【0039】そして、真空ポンプ45を10分間作動し吸入口448、446から空気を吸引する。チューブラック11のチューブフィルタ51は、チューブラック12の側部に設けられている通気孔12bを介して、吸入 10 日44により吸引される。こうして、第1フィルターチューブ51から第2フィルターチューブ54ヘプラスミド抽出級を回収する。

【0041】 次いで、図14のCに示すように、チュー プラック11のみをレベル3まで上昇させ、吸入口44 aに接続している電磁弁50aを開きチューブラック1 2のフィルターチューブ54を、真空ポンプで2分間吸 引する。これにより、フィルターチューブ54のヨウ化 ナトリウムを吸引濾過する。

【0042】 洗浄工程では、図15のAに示すように、 チューブラック11とチューブラック12の配置を図1 3のCの状態と上下を逆にする。すなわち、チューブラック12をも方に移送し、チューブラック11をレベル3 まで上昇させて左方に移送なる。そして、分注ユニット 10のピベットチップ28により、フィルターチュー ブ54に洗浄用緩衝液とレて10mMトリスー塩酸(p 188.0)・1 網M EDTA・0.2 MN a C I・5 0%エタノールを100μ | 添加する。

10 0 4 3) 次いで、図 1 5 9 8 に示すように、チュー 40 ブラック 1 1 をレベル 0 に下降させ、チューブラック 1 2 をレベル 2 に下降させる。電磁弁 5 0 a , 5 0 b を開き、真空ポンで 1 5 0 からの 3 1 0 4 a , 4 4 4 b からの 引し、洗浄液をフィルターチューブ 5 4 からフィルターチューブ 5 1 へ 排出する。なお、このときチューブラック 1 1 と 1 2 と が、図 7 に示す状態と上下逆になっていることから、チューブラック 1 1 0 と 吸入口 4 4 b とが連遍することにより、フィルターチューブ 5 4 の洗浄液は真空吸引される。この後、2 回目の洗浄エタを行う、内球は上記母等の 0 4 2 と同種で、洗浄用編 50

衝液の容量は500mlである。次に、図15のCに示すように、チューブラック12をレベル3まで上昇し、右方に移送する。そして、分注ユニット10のピペットチップ28により、フィルターチューブ54に、溶出用緩衝液として蒸留水/10mMトリス-塩酸(pH8.0))・1mM EDTAを50~200μl添加する。

【0044】フィルターチューブ11の廃液を接出する ため電磁弁50 aを開き、真空ポンプ45により吸引排)出する。そして、図16に示すように、チューブラック 12をレベルのまで下降させ電磁弁50 aを開き、DN Aをフィルターチューブ54から回収パット47に配設 した回収チューブ49にプラスミドDNAを回収する。 なお、回収ラック48が高脱されているようなときは、スタート時に警報されるが、回収ラック48に回収チューブ49を入れなれたときには、そのまま操作が行われる。しかし、回収テクク48に回収チューブ49を入れなれたときには、そのまま操作が行われる。しかし、回収ラウク48の孔。は回収チューブ49の孔。に回収チェーブ49の孔。に回収チェーブ49の孔。に回収テカージを移し

20 換えればよい。 【0045】以上、説明したように、本実施の形態によれば、短時間(約2時間)で遺伝子組換え技術に必要な

れば、短時間(約2時間)で遺伝子組換え技術に必要な プラスミドDNAを全自動で抽出精製することができ る。また、DNAの抽出精製をフィルターを使用した真 空根引により行っているので、コストが安く純度の高い プラスミドDNAを提供することができる。

【0046】以上、本発明の実施例について説明した が、勿論、本発明はこれに限定されることなく本発明の 技術的思想に基いて種々の変形が可能である。

30 【0047】例えば以上の実施例では、第1チューブラック11を筆直方向のみ移送できるようにし、第2チューブラック12を水平方向及び垂直方向に移送できるようにしたが、これを反対にしてもよいし、両者とも両方向に移送可能にしてもよい。

[0048]

10のピペットテップ28 e により、フィルターチュー 【発明の效果】以上より明らかなように、本発明によれ プ54 に洗浄用緩衝波として10 m M トリス-塩酸 (p H 8 . 0)・1 m M E D T A・0.2 M N a C I・5 0 % エタノールを1000 μ I 添加する。 【0043】 次いで、図 1508 に示すように、チュー ブラック11をレベル0 に下降させ、チューブラック1 2 をレベル2 C 下降させる。電磁弁50 a . 50 b を朗 の高いプラスミトD N A を選供することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の実施の形態によるDNA抽出精製装置 の全体斜視図である。

【図2】同DNA抽出精製装置の本体の側面図である。 【図3】同DNA抽出精製装置の本体の図2におけるX - X線方向の解析面図である。

【図4】同DNA抽出精製装置の本体の平面図である。 【図5】同DNA抽出精製装置の分注ユニットの拡大側

12

11

面図である。 【図6】 同DNA抽出精製装置の本体の下部の平面図で

【図7】同DNA抽出精製装置の真空搬送部の概略新面

図である。 【図8】同DNA抽出精製装置の本体の下部の概略断面

図である。 【図9】図9のAは、フィルターチューブの上方と下方 から見た平面図である。図9のBは、フィルターチュー

プの部分破断断面図である。 【図10】第1フィルターチューブに配設したフィルタ

一の拡大断面図である。 【図11】第9フィルターチューブに配設したフィルタ

一等の拡大断面図である。 【図12】本発明のDNA抽出精製装置のシステム図で

ある。 【図13】図12のA~Cは第1チューブラックと第2

チューブラックの配置を示す概略図である。

【図 1 4】 図 1 3 の A ~ C は第 1 チューブラックと第 2 チュープラックの配置を示す概略図である。

【図 1 5】 図 1 4 の A ~ C は第 1 チューブラックと第 2 チューブラックの配置を示す機略図である。

【図16】第1チューブラックと第2チューブラックの 配置を示す概略図である。

【符号の説明】

1 DNA抽出精製装置

* 2 本体

10 分注ユニット

11 第1チューブラック

11c 通路

12 第2チューブラック

12c 通路

13 リザーバ

14 ピペットチュープスタンド

29 チューブ有無確認センサー

10 44 廃液パット

45 真空ポンプ

47 回収パット 47h 磁気センサー

48 回収ラック

48a マグネット

50a~50d 電磁弁

5.1 第1フィルターチューブ

52 フィルター 526,55d メンプランフィルター

20 54 第2フィルターチューブ

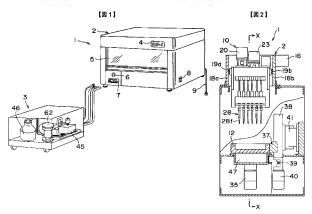
55 フィルター

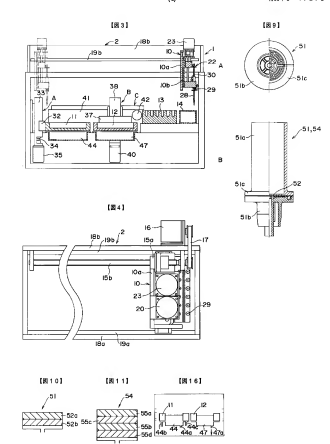
55a.55b ガラス繊維フィルター

55c ガラスパウダー層 A 第1移送装置

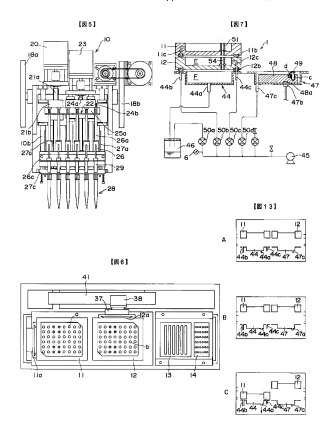
B 第2移送装置

C. 第3 移送裝置

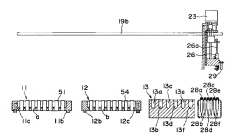




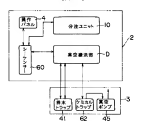




【图8】



【図12】



【図14】







【図 15】







【手続補正書】

【提出日】平成7年9月29日

【手続補正1】

【補下対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0010

【補正方法】変更

【補正内容】

【0010】 図2及び図3は本体2の内部構造を示す。 本体2は、分注ユニット10、第1チューブラック1 1、第2チューブラック12、リザーバー13及びチッ プスタンド14から成る。分注ユニット10は、本体2 の内部を横方向に移動することができる。この機構を説 明すると図4の平面図に示すように、分注ユニット10 はメインブラケット 10 a にポールナット 15 a を取付 け、これをボールねじ15bに螺合させている。モータ -16を駆動すると、ベルト17の回転によりボールね じ15bが回転し、分注ユニット10は案内板18a. 18 b に取付けているレール 19 a 、19 b に沿って横 方向に移動する。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】 0032

【補正方法】変更

【補正内容】

【0032】試薬液量確認動作では、高さ調整用モータ -20を駆動し、サブブラケット10bを下げ、チップ スタンド14の第1列のピペットチップ28aを装着す る。次いで、分注ユニット10を移送しピペットチップ 28aをリザーバ13の第1列目の区画13aの試薬に 挿入し、液面センサー30で試薬の液量を判定する。再 び、分注ユニット10をチップスタンド14上まで移送 し、ピペットチップ28aを外してもとの位置に戻す。 そして、同様に第2列のピペットチップ28bで区画1 3 bの試薬の液量を測り、順次、第3列~第6列まで測 り、フィルターチュープ51、54の本数に対して、各 試薬の量が不足していないかチェックする。なお、ピペ ットチップ28a~28fは区画13a~13fに対応 させて使用する。試薬の量が規定以上のとき、セットパ ターンが良のときは、溶菌及び不要蛋白質や染色体DN Aの変性を行い、必要に応じて不要RNAの分解を行う 工程に入る。 【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書 【補正対象項目名】符号の説明

【補正方法】変更

【補正内容】 * 47 b 磁気センサー 【符号の説明】 4.8 回収ラック 1 DNA抽出精製装置 48a マグネット 2 本体 50a~50d 電磁弁 10 分注ユニット 51 第1フィルターチューブ 11 第1チューブラック 52 フィルター 11c 通路 52b,55d メンプランフィルター 12 第2チューブラック 54 第2フィルターチューブ 12c 通路 55 フィルター 13 リザーバ 55a.55b ガラス繊維フィルター 14 チップスタンド 55c ガラスパウダー層 29 チューブ有無確認センサー A 第1移送装置 4.4 廃液パット R 第 2 移送装置 45 真空ポンプ C 第3移送装置 47 回収パット

フロントページの続き

(72)発明者 石井 隆麿 東京都練馬区旭町2丁目2番12号 株式会 社トミー精工内